

(19)世界知的所有権機関
国際事務局(43)国際公開日
2005年4月21日 (21.04.2005)

PCT

(10)国際公開番号
WO 2005/035493 A1

(51)国際特許分類⁷: C07D 207/10, C07C 237/44, 271/28, 269/06, 269/04

(21)国際出願番号: PCT/JP2004/015186

(22)国際出願日: 2004年10月7日 (07.10.2004)

(25)国際出願の言語: 日本語

(26)国際公開の言語: 日本語

(30)優先権データ:
特願2003-349318 2003年10月8日 (08.10.2003) JP
特願2003-350441 2003年10月9日 (09.10.2003) JP
特願2003-350439 2003年10月9日 (09.10.2003) JP

(71)出願人(米国を除く全ての指定国について): 帝人ファーマ株式会社 (TEIJIN PHARMA LIMITED) [JP/JP]; 〒1000011 東京都千代田区内幸町二丁目1番1号 Tokyo (JP).

(72)発明者; および
(75)発明者/出願人(米国についてのみ): 竹安巧 (TAKEYASU, Takumi) [JP/JP]; 〒7400014 山口県岩国市日の出町2番1号 帝人ファーマ株式会社 岩国研究センター内 Yamaguchi (JP). 佐藤嘉紀 (SATO, Yoshinori) [JP/JP]; 〒7400014 山口県岩国市日の出町2番1号 帝人ファーマ株式会社 岩国研究センター内 Yamaguchi (JP). 今井穂 (IMAI, Minoru) [JP/JP]; 〒1000011 東京都千代田区内幸町二丁目1番1号 帝人ファーマ株式会社内 Tokyo (JP). 酒井満 (SAKAI, Mitsuru) [JP/JP]; 〒1910065 東京都日野市旭が丘四丁目3番2号 帝人ファーマ株式会社 東京研究センター内 Tokyo (JP). 真鍋健次 (MANABE, Kenji) [JP/JP]; 〒1910065 東京都日野市旭が丘一丁目13番

6号 Tokyo (JP). 松本由之 (MATSUMOTO, Yoshiyuki) [JP/JP]; 〒1910065 東京都日野市旭が丘四丁目3番2号 帝人ファーマ株式会社 東京研究センター内 Tokyo (JP). 竹内進 (TAKEUCHI, Susumu) [JP/JP]; 〒1910065 東京都日野市旭が丘四丁目3番2号 帝人ファーマ株式会社 東京研究センター内 Tokyo (JP). 河名旭 (KAWANA, Asahi) [JP/JP]; 〒7400014 山口県岩国市日の出町2番1号 帝人ファーマ株式会社 岩国研究センター内 Yamaguchi (JP). 古賀政博 (KOYA, Masahiro) [JP/JP]; 〒1910065 東京都日野市旭が丘四丁目3番2号 帝人ファーマ株式会社 東京研究センター内 Tokyo (JP). 朝日田光晴 (ASAHI, Mitsuhiro) [JP/JP]; 〒4000124 山梨県甲斐市中下条1117-1-202 Yamanashi (JP).

(74)代理人: 三原秀子 (MIHARA, Hideko); 〒1000011 東京都千代田区内幸町二丁目1番1号 株式会社帝人知的財産センター内 Tokyo (JP).

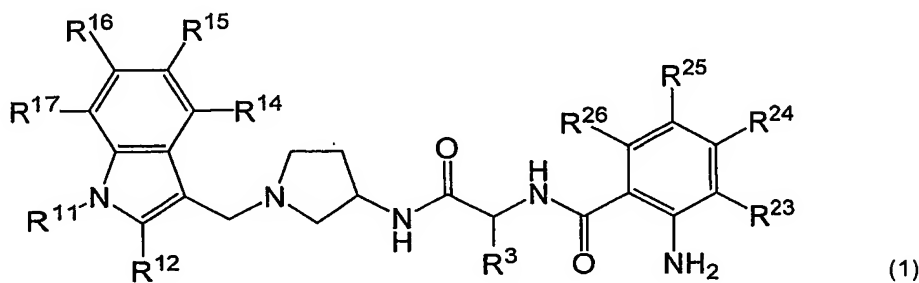
(81)指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84)指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG,

[統葉有]

(54)Title: PROCESS FOR PRODUCING AMINOPYRROLIDINE DERIVATIVE AND INTERMEDIATE COMPOUND

(54)発明の名称: アミノピロリジン誘導体の製造方法および中間体化合物



(57)Abstract: A process for industrially producing an aminopyrrolidine derivative represented by the following formula, which has antagonistic activity against a chemokine receptor; an intermediate; and a process for producing the intermediate. (I) (R¹¹ is hydrogen, C₁₋₆ alkyl, or C₂₋₇ alkanoyl; R¹², R¹⁴, R¹⁵, R¹⁶, and R¹⁷ each is hydrogen, halogeno, optionally halogenated C₁₋₆ alkyl, optionally halogenated C₁₋₆ alkoxy, hydroxy, or C₂₋₇ alkoxy carbonyl; R²³, R²⁴, R²⁵, and R²⁶ each is hydrogen, halogeno, optionally halogenated C₁₋₆ alkyl, optionally halogenated C₁₋₆ alkoxy, or hydroxy; and R³ is hydrogen or C₁₋₆ alkyl.)

[統葉有]

WO 2005/035493 A1



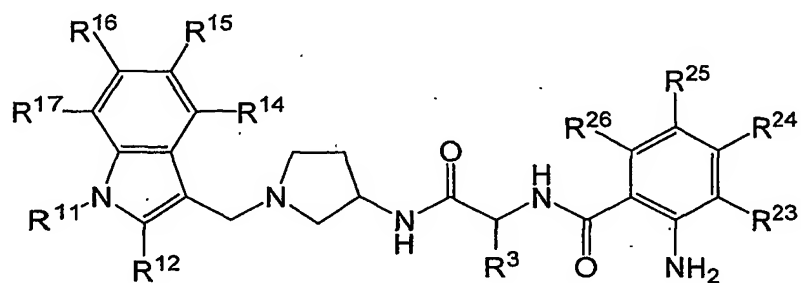
CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

添付公開書類:
— 國際調査報告書

(57) 要約:

下記式で表されるケモカイン受容体拮抗作用を有するアミノピロリジン誘導体の工業的製造方法、その製造中間体とその製造方法。



R¹¹はH、C₁₋₆アルキル、C₂₋₇アルカノイル；R¹²、R¹⁴、R¹⁵、R¹⁶、R¹⁷はH、ハロゲン、ハロゲンで置換されていてもよいC₁₋₆アルキル、ハロゲンで置換されていてもよいC₁₋₆アルコキシ、ヒドロキシ、C₂₋₇アルコキシカルボニル；R²³、R²⁴、R²⁵、R²⁶はH、ハロゲン、ハロゲンで置換されていてもよいC₁₋₆アルキル、ハロゲンで置換されていてもよいC₁₋₆アルコキシ、ヒドロキシ；R³はH、C₁₋₆アルキル。